¥

# PRODUCTION OF ZEOLITE

Patent Number: JP61270211

Publication date: 1986-11-29

Inventor(s): MIYANOHARA ISAO; others: 02

Applicant(s): TOYO SODA MFG CO LTD

Application Number: JP19860089994 19860421

Priority Number(s):

IPC Classification: C01B33/28; C11D3/12

EC Classification:

Equivalents: JP1708883C, JP2042767B

# Abstract

:

...........

ability, by feeding a specific aqueous solution of sodium silicate and an aqueous solution of sodium aluminate in a fixed order to a reactor, and crystallizing the PURPOSE:To obtain zeolite useful as a builder for detergent, having high Ca ion exchange velocily and large exchange capacity, and improved dispersion reaction product

CONSTITUTION:(A) A sodium silicate solution obtained by dissolving a silica source such as silica sand, etc. in an aqueous solution of NaOH to give directly 5firstly the whole amount of the aqueous solution B or 5-30 wt% based on the whole amount of the aqueous solution B are previously added to the reactor, and the aqueous solution A or the aqueous solution A and the residual aqueous solution B are simultaneously added to the reactor within 10min while stirring the previously added solution, they are blended and stirred at a molar ratio of SiO2/AI2O3 of 1.8-2.2 in the solution at 40-70 deg.C, the solution is kept at this 20w1% SiO2 concentration and (B) an aqueous solution of sodium aluminate having 7-20wt% AI2O3 concentration are added to a reactor in such a way that temperature for 0.5-2hr, subjected to gelatinization reaction, and crystalfized at >=75 deg.C, to give zeofile having 1.5mu particle size distribution

Data supplied from the esp@cenet database - 12

## 砂公開特許公報(A)

昭61-270211

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

昭和61年(1986)11月29日 砂公開

33/28 C 01 B C 11 D 3/12 B-6750-4G 7144-4H

審査請求 有 発明の数 1 (全7頁)

❷発明の名称

ゼオライトの製造方法

頤 昭61-89994 ②特

題 昭53(1978)5月10日 会出

❷特 顧 昭53-54466の分割

爾発 明 老

Ż 原 宮

勲

新南陽市大字富田4560番地 東洋曹達工業株式会社内

四発 眀 老 宫 弘

新南陽市大字宮田4560番地 東洋曹達工業株式会社内

明 者 仍発

崎 本

新南陽市大字宮田4560香地 東洋曹達工業株式会社内 新南陽市大字宫田4560番地

砂出 願 人

東洋曹達工業株式会社

1 発明の名称

医多氯酸 医激励器 化正常性充制 有点

セオライトの製造方法

### 2.待許請求の範囲

(1) アルミン酸ソーダ水溶液及びケイ酸ソーダ 水溶液を混合して結晶化させることにより洗 頬のピルダーとして進当であるゼオライトを 銀盘するに楽し、シリカ源をカセイソーダド 潜解して底接 SiQ濃度 5 ~ 2 0 wtsとして存 られたケイ酸ソーダ水溶液と 440 濃度7~ 20 wtがのアルミン酸ソーダ水溶液とを用い て、アルミン酸ソード水溶液の全量又は全量 の 5 wts以上の量を前もって反応槽に仕込み、 提排しながら、前もってアルミン酸ソーダ水 溶液を全量仕込んだ場合は、その中にケイ酸 ソーダ水溶液を、その仕込量が全量でない場 合は、ケイ酸ソード水溶液および残余のアル ミン酸ソーダ水溶液を同時に、10分以内に

仕込み、これらを40~70℃の温度で混合 推控し、その際反応被中の 810√A40 モル比 をもる~22とし前記過度で6.5~2時間保 辞し、次いで7.5℃以上の遠度で結晶化させ ることを特徴とするゼオライトの製造方法。

### 3 発明の評細な影男

Commence of the Commence of th

本発明はアルミン酸ソーダ水溶液およびケイ酸 ソーダ水溶液を反応させることによる洗剤のビル メーとして進当なセオライトの製法に関する。さ ちに詳しくは、硬水中でのカルシウムイオン交換 速度およびイオン交換容量が大きく、かつ分散性 他の優れたピルダー用ゼオライトの製法に関する。

ゼオライトは各種のタイプがあり、それ自体に 松紅な孔を持ち、その細孔に連合する分子径を持 つ他物質を極めて効果的に吸着する能力を持って いる。またセオライトを構成するアルカリ金異は、 他の1箇または2個イオンと容易に置換する性質 を持っており、また触媒としてもすぐれた機能を 有している。

したがって、これらの特性を応用し、乾燥。放柴。 分離精製。イオン交換など数多くの用金が開発さ れ工業的に利用されている。

ゼオライトのイオン交換作用は古くからその特性が知られており、硬水の軟化剤として使用されてきた。最近、合成洗剤による環境への思影響が社会問題となり、特に洗剤中のある器のビルダーが河川や海洋における富栄養化をもたらす 1 因と考えられることから、これに代る成分としてゼオライトを用いることが検討されている。

ゼオライトを洗剤のビルダーとして用いる場合、 その具備すべき特性として

(I) これを用いた決別で決議後、布などに付着残 留せず、洗漏後の廃水によって河川や海洋の汚 満などの環境汚染を起さないことが必要であり、 このためには程大粒子ならびに機能を子が少な く適当な粒度分布(概ね1~5 m)を有するこ とが必須である。ゼオライトは水に不溶性であ るため5 mより大きい粗大粒子が多いと、 触粒 子は布に付着残留する恐れがあるため洗剤とし

せてゼオライトを得る方法において、以下に述べる様に、原料として用いるケイ酸ソーダ水溶液およびアルミン酸ソーダ水溶液を展定された過度範囲とし、その前者は特定の方法でえたものを使用し、かつ資原料を特定の程序で仕込んで反応を行うことを特徴とするものである。

本発明をさらに鮮しく説明する。洗剤のビルタ 一として適当なゼオライトは一般式

( Nago )qe~1, 1 · A. & Q · ( SiQ )1, 5~12 · nH 0

で表わされる遺称▲型ゼオライトである。

本発明では原料として用いるケイ酸ソーダ水溶液の組成を 810 満度として 20 wt%以下、好ましくは 5 ~ 20 wt%、更に好ましくは 10 ~ 16 wt% の範囲に調整することが必須である。ケイ酸ソーダ水溶液中の 810 満度が 20 wt%より大であると、生成したゼオライトは凝集しやすく、租大粒子となり、分散性能に劣るなど、洗剤のビルダーとして保持すべき前配した条件を満たするのとならない。

又、本発明に用いるケイ酸ソーダ水溶液は、ケイ

て不適当であり、また1 A より小さい微粒子が多いと、酸微粒子は沈降級央が難しいため水質 汚濁の一因として新たに環境上の問題を生する 恐れがある。

- (3) 硬水中でのカルシウムイオン交換速度および イオン交換容量が大きく、かつ水への分散性能 が良好である。
- (4) 他の洗剤成分と良く調和し洗剤としての商品 特性を損なわない。

などである。従って、この様な条件、特に 1 ~ 5 # の範囲の粒度分布を持つゼオライトを容易に観 激するととは重要な課題である。

本発明者等は、沈朝のビルダーとして用いるセオライトの製造法について検討を重ねた結果、ある条件下において製造したゼオライトは、前記した条件を十分に調足し得ることを見出し、本発明を完成した。

本発明はアルミン酸ソーダ水溶液およびケイ酸 ソーダ水溶液を原料とし、これを混合して、ゲル の生成反応を起させ、次いで昇濃により結晶化さ

砂などのシリカ級をカセイソーが水溶液で溶解して直接 \$10 過度 5 ~ 2 0 wtがとしてえられたケイ酸ソーが水溶液を用いなければならない。たとえば、市販の高温度ケイ酸ソーダを前記した過度報題に看訳して使用すると、カルシウム交換能が充分大きく、かつ、主として效度分布が 1~ 5 gからなるゼオライトを得ることができない。

810xとして5 wtがより少ない希薄ケイ酸ソーダ水 落液を用いることは、経済的に不利となるので好 ましくない。

一方の原料であるアルミン酸ソーダ水溶液の組成 は、 A40。 過度として、7 wtsから 2 0 wts以下 特に 1 5 wtsまでの範囲でなければならない。

議定調整したアルミン酸ソーダ水溶液およびケイ酸ソーダ水溶液は40~70℃、好ましくは50~70℃に子熱しとれらを反応槽に仕込んで混合し、ゲル化反応に供する。混合物は接持しながら混合開始時から0.5~2時間、好ましくは0.5~1.5時間上記の温度を保持する。この温度製置外でゲル化反応を行うと生成セオライトはそ

の数子径が粗大あるいは微額に傷ると共に粒子径 分布が広くなり、かつイオン交換速度およびイオ ン交換容量が小さくなるなど洗剤のピルダーとし ては不適当となるので好ましくない。ついでダル 化した混合物は昇温し結晶化させる。この蘇反応 被中の 810/A40s モル比は 18~22 に質差する ことが好ましい。

アルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液 の混合方法は、アルミン酸ソーダ水溶液の全量を はその一部好ましくは全量の5~50 wtがの量を 前もって反応槽に仕込まねばならず、提择しなが ら、その中にケイ酸ソーダ水溶液を開けに仕 場合の残余のアルミン酸ソーダ水溶液を開時に仕 込む。そのようにしなければ、カルシウムイオン 交換能が完分に大きく、かつ主として粒度とが でないからである。とれらの仕込は、10分に となればならない。 仕込時間が10分を に終えればならない。 仕込時間が10分を と生成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と単成したセオライト と増加し、かつ、カルシ

溶液はケイ砂をカセイソーダ水溶液で溶解し 810g 適度 1 2 wt%、Ne<sub>2</sub>O 3.9 wt%に調整した。

このアルミン酸ソーダ水溶放101㎏を60℃ に于熱し304の容量の反応器にその量の約10 wt%の量を仕込み提拌しながら、残りのアルミン **マンーダ水溶液と60℃に子熱したケイ酸ソーダ** 水溶波10年を同時に、5分間かけて任込んだ。 仕込選合開始時から1時間、40℃に保ち、その 後昇温しながら 5 g 分後に 8 g ℃とした。さらに 80℃で8時間保持し、結晶化を完了させた。生 成したスラリーからプフナーロートを用いてゼオ ライトを分離し、十分に水洗し過剰のアルカリ分 を除去した後乾燥し製品とした。得られたゼオラ イトの約100gを塩化アンモン戯和水溶液デシ ケータに入れ真空下で一星夜飲量し所定の結晶水 (45水塩)を持つように調准した。この質値し たゼオライトの粒度分布およびカルシウムイオン 交換量を測定し失々表ー!および表ー2に示した。

粒度分布の選定はパーティクルサイズアナライ ザー(日立製作所製)を用いた。

V. . . .

ウミイオン交換速度および交換容量が小さくなる。

結晶化が完了したゼオライトのスラリーは遥繋のアルカリを含んでいるので水で十分に洗浄し、これを除去する。水で1~2回洗浄し大部分のアルカリを除去した後、鉱酸あるいは炭酸ガスを用いて表存している過剰のアルカリを中和することもできる。過剰のアルカリを除去して得たゼオライトは乾燥し製品とする。

本発明法により製造したセオライトは、資水中のカルシウムイオンと迅速にイオン交換し、しかもイオン交換容量が大きく、かつ分数性能が優れている。さらにこれは粒径分布の巾が狭く5 g より大のおよび1 g より小の粒子が少ないため洗剤のビルダーとして満足するものである。

次に実施例により本発明を説明する。

### **实施例 t**

市販のアルミン酸ソーダ水溶液を水で希釈しカ セイソーダ水溶液を加えてA40。 適度 1 0.1 wtが M40適度 1 2.6 wtがに質整した。ケイ酸ソーダ水

カルシウムイオン交換量の測定は10° モルの 塩化カルシウムを正確に秤量し、25℃の蒸資水 に溶解して14とし、25℃に保温した。この塩 化カルシウム水溶液14をマグネティックスター ラーで操押しながらこの中に調温したセオライト (45水塩)365両を投入し、2分後、4分後、 8分後、15分後に各々10㎡づつ採取し、これ らをすばやくグラスフィルター(6-5)で評過 し、戸波中の強存カルシウムの濃度を原子吸光分 析により求めた。

### 突施到 2

市販のアルミン酸ソーダ水溶液を水で希釈し、 カセイソーダ水溶液を加えて A4Q 満度 15 wt%. NegO1 & 8 wt%に銅製した。ケイ酸ソーダ水溶液 はケイ砂をカセイソーダ水溶液で溶解し 81Q 満 度 1 0 wt%。NegO & 1 wt%に銅製した。このアル ミン酸ソーダ水溶液 6 与とケイ酸ソーダ水溶液 1 2 与を用い実施例 1 におけると同じ操作でゼオ ライトを製造した。このゼオライトの效度分布材

よびカルシウムイオン交換量を測定し、その結果 を表ー1 および表ー2 に示した。

### 字施例 3

市版のアルミン酸ソーダ水溶液を水で括訳し、 カセイソーダ水溶液を加えてA4Q 適度 7 wt%。 ※ 140 適度 9.5 wt%に需要した。ケイ酸ソーダ水溶液はケイ砂をカセイソーダ水溶液で溶解し、 81Q 通度 1.6 wt%、 84Q 5 wt% に調製した。とのアルミン酸ソーダ水溶液 1.4.6 与とケイ酸ソーダ水溶液 7.5 与を用い、実施例 1 におけると同じ操作でセオライトを製造した。このセオライトの粒度分布およびカルシウムイオン交換量を測定し、その結果を表ー1 および表ー2 に示した。

### 比较例1

市販のアルミン酸ソーダ水溶液を水で希釈し、 カセイソーダ水溶液を加えて A4G 5 wtf。He3O 適定 8 wtfに質疑した。ケイ酸ソーダ水溶液は市 版のケイ酸ソーダ水溶液を水で希釈し、81G 後

### 比較例 2

市版のアルミン酸ソーダ水溶液を水で希釈し、 カセイソーダ水溶液を加えて A4Om 装度 6.7 Wtが MagO強度 8.2 Wtがのアルミン酸ソーダ水溶液を削 製した。ケイ酸ソーダ水溶液は市販のケイ酸ソー ダ水溶液を水で希釈し、810.装度 2.4 Wtが、NagO 減度 7.8 Wtがに調製した。このアルミン酸ソーダ 水溶液 1.5.3 何とケイ酸ソーダ水溶液 5 何を用い 実施例 1 におけると同じ操作でゼオライトを製造 した。このゼオライトの粒度分布およびカルシウ ムイオン交換量を測定し表ー 1 および表ー 2 に示 した。

### 宴施例 5

実施所1と同じ組成間じ液量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い実施例1におけると同じ操作でセオライトを製造した。ただしアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液の予熱温度とこれらの液の混合関始時から昇温額 始時までの1時間は混合液の温度を70℃に保持

STATE TO SERVICE STATE OF THE SERVICE STATE OF THE

度20 wtが、 Magの設定 45 wtがに無製した。このアルミン酸ソーダ水溶液 2 0.4 物とケイ酸ソーダ水溶液 2 0.4 物とケイ酸ソーダ水溶液 4 0 与を用い実施例 1 におけると同じ操作でゼオライトを製造した。このゼオライトの位定分布およびカルシウムイオン交換量を選定し安一1および表ー2 に示した。

### 实施例 4

市販の水酸化アルミニウムをカセイソーダ水溶 被で溶解し A4Q 適度 2 Q wts NegO 適度 2 5 wts のアルミン酸ソーダを飼製した。ケイ砂をカセイ ソーダ水溶液で溶解し、 81Q 過度 2 7 wts、NegO 5 2 wtsに飼製した。このアルミン酸ソーダ水溶 被 5 1 与とケイ酸ソーダ水溶液 1 5 2 与を用い実 施別 1 におけると同じ操作でセオライトを製造し た。このゼオライトの粒度分布およびカルシウム イオン交換量を測定しその結果を表ー1 および表 ー 2 に示した。

した。このゼオライトの牧皮分布およびカルシゥ ムイオン交換量を選定し、表ー1および表ー2に 示した。

### 实施例 4

実施例1と同じ組成。同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い実施例1におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただしアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液の子熱温度とこれらの液の混合腐給時から昇温開始時までの1時間は混合液の温度を50℃に保持した。このゼオライトの效度分布およびカルシウムイオン交換量を測定し、表ー1および表ー2に示した。

### 实施例 7

実施例1と同じ組成、同じ液量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い実施例1 におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただしアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶 被の子無温度とこれらの液の混合関始時から昇温 関始時までの1時間は混合液の温度を40℃に保 持した。このゼオライトの粒度分布およびカルシ ウムイオン交換量を適定し表ー1および表ー2に 示した。

### 比較例 3.

実施例1と同じ組成、同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い実施例1 におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただし、アルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水 溶液の子熱温度を80℃にし、これらの液の混合 節始砕から85時間は80℃に保持し結晶化を完 了させた。このゼオライトの被度分布およびカル シウムイオン交換量を濁定し表ー1および表ー2 に示した。

### 比較例 4

実施例1と同じ組成。同じ被量のアルミン酸ソ ーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い実施例1

1 におけると同じ操作でセオライトを製造した。 ただし両水溶液を同時に投入開始してから昇温阻 始時までの時間を 3 0 分にした。このゼオライト の位度分布およびイオン交換量を測定し接一 1 お よび表ー 2 に示した。

### 实施例10

実施例1と同じ組成、同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例1におけると同じ操作でセオライトを製造した。ただし、両水溶液を同時に投入開始してから昇温 開始までの時間を2時間にした。このゼオライトの数度分布およびカルシウムイオン交換量を選定し表ー1および表ー2に示した。

### 比較何5

実施例1と同じ組成。同じ液量のアルミン限ソ ーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例 1 におけると同じ操作でセオライトを製造した。 ただし、両水溶液を同時に適合開始してから昇温 におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただしアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液の返皮の固定の固定を 20℃にし、これらの液の返皮を 20℃に保持した。このゼオライトの粒度分布およびカルシウムイオン交換量を測定し表ー1および安一2に示した。

### 実施領 5

実施例1と同じ組成。同じ液量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例1におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただし、両水溶液を同時に投入開始してから昇温開始時までの時間を1.5時間とした。このゼオライトの数度分布およびカルシウムイオン交換量を構定し表ー1および表ー2に示した。

### 実施例す

実施例1と同じ組成。同じ液量のアルミン酸ソ ーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例

関約までの時間を5時間にした。このゼオライト の数度分布を固定し表ー1に示した。

### 比較例 4

実施例1と同じ組成。同じ液量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例1におけると同じ操作でセオライトを製造した。ただし、商水溶液を同時に混合開始してから昇温 開始までの時間を15分にした。このセオライト の粒度分布およびカルシウムイオン交換量を測定 し表ー1および表ー2に示した。

### 突施例 1 1

実施例 1 と同じ組成。同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例 1 におけると同じ操作でセオライトを製造した。ただし、両水溶液の反応槽への投入時間を 1 0 分にした。このセオライトの粒度分布およびカルシウムイオン交換量を測定し表ー 1 および表ー 2 に示した。

Service of the servic

を水で着釈し、さらにアルミン酸ソーダ水溶液を

水で着釈し、実施例1と間じ組成。間じ被量に調

製した。とれら声波を用い実施例1におけると同

じ操作でセオライトを製造した。とのゼオライト

の粒度分布およびカルシウムイオン交換量を測定

し表ー1および表一2 化示した。

### 比較例7

実施例1と同じ組成。同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例1におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただし、両水溶液の反応 への投入時間を20分にした。このゼオライトの粒度分布およびカルシウムイオン交換量を測定し扱ー1および表ー2に示した。

### **比較何8**

実施例1と同じ組成。同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用い、実施例1におけると同じ操作でゼオライトを製造した。ただし、資水溶液の反応槽への投入時間を50分にした。このゼオライトの独度分布およびカルシウムイオン交換量を測定し表ー1および表ー2に示した。

### 比較例?

市阪のケイ酸ソーダ水溶液( 810歳度 2 & 6 wt%)

表一1 粒度分布调定結果(単位: wt%)

			粒	<del>f</del> 8	<b>经</b>	布	
		0~1 #	1~2 M	2~6,⊭	3~4#	4~5#	5#1
实施巩	1	0.5	462	4 5 5	10.0		- 1
-	2	14	5 4.4	3 % 1	3.1	-	
,	5	0.6	2 5.8	49.0	2 1.5	3.2	-
比较例	1	C 4	42	2 5.7	5 L 5	282	101
夹棒斑	4	₹5	4 67	275	2.3	-	- 1
比較例	2	0.4	5.2	101	147	204	4 % 0
类批判	5	0.2	3 % 1	48.2	141	0.4	-
,	6	23	5 8.1	5 4.4	5.2	—	-
	7	2,7	3 0.0	3 Q 1	27.9	2.1	
比較明	5	0.1	208	249	283	146	1 1.5
	4	1 2 3	206	2 9. 4	1 K 8	154	1.3
实施例	8	24	5 3.8	5 8.2	5.4	-	-
•	7	Q.5	344	4 4 2	149		-
, 1	Q	48	603	5 1.7	5.2	-	-
比较明	5 ·	178	57.4	2 5.5	1.3	-	-
•	6	0.5	237	3 4.9	212	1 1 5	8.6
类据例1	1	0.4	3 % 6	451	149	_	
比較例	7	0.5	2 4.5	3 & 7	120	148	0.7
	₿	0,3	1 1.0	5 4 5	2 4 7	187	9.5
_	9	0.5	1 0.9	5 6.7	50.1	144	. 5. 6

	現存カルシウェ議度(×1 ぴョo٤)							
	测定例设件	2分	4分	8分	15分			
<b>実施到 1</b>	1 0.0	2.3	1.8	1.6	1.4			
, 2	100	2.5	1.7	£7	1.5			
/ 5	100	2.5	2.0	1.7	1.6			
比較例 1	100	5.1	24	2.0	1.8			
夹链剂 4	100	2.7	21	1.8	1.6			
比较94 2	100	4.6	5.9	5.5	3.1			
<b>実施</b> 例 5	100	25 -	2.7	1.6	1.4			
. 6	100	2.6	2.0	1.7	1.5			
. 7	100	5.2	2.4	1.9	1.7			
<b>光象效</b> 5	100	5.9	3.1	2.5	21			
# 4	10.0	4.2	3.5	3.0	2.7			
実施所 8	140	24	1.7	1.6	1.5			
. 9	1 4 0	2.4	1.7	1.6	1.4			
# 10	100	2.7	2.1	1,8	16			
<b>建酸钾</b>	100	4.5	8.7	3.1	2.6			
実施例11	100	2.5	2.0	1.7	1.5			
比较到 7	100	5.0	24	2.0	1.7			
, B	100	4.1	3.5	28	2.4			
, 9	100	5.1	2.4	2.0	1.8			

表ー2で2分および4分の残存カルシウム漁皮 は小さいほどカルシウムイオン交換速度が大さい ことを意味し、また15分の残存カルシウム量は

TO STATE OF THE PROPERTY OF TH

小さいほどイオン交換容量が大きいことを意味する。

### 比較何 8

実施例1と同じ組成。同じ被量のアルミン酸ソーダ水溶液とケイ酸ソーダ水溶液を用いて、溶液の混合方法を予め仕込んだケイ酸ソーダ水溶液中にアルミン酸ソーダ水溶液の全量を5分間かけて仕込んだ以外は、すべて実施例1と同じ操作でセオライトを製造した。

このゼオライトの粒度分布及びカルシウムイオン交換量は次のとおりであった。

粒度分布(単位〒0月)

0~1# 1~2# 2~3# 5~4# 4~5# 5#† 0.9 27 120 180 222 572

我存力ルシウム議度(×10<sup>-6</sup> mol)

測定開始 2分 4分 8分 15分 10.0 48 40 55 3.2

计探测器 连续 的复数无效的